#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 24. Dezember 2003 (24.12.2003)

**PCT** 

#### (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/106432 A1

C07D 239/030 (51) Internationale Patentklassifikation7:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/05778

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. Juni 2003 (03.06.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 26 220.9

13. Juni 2002 (13.06.2002)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER CROPSCIENCE AKTIENGE-SELLSCHAFT [DE/DE]; Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GELLER, Thomas [DE/DE]; Mutzbroicher Str. 22, 51519 Odenthal (DE). WEINTRITT, Holger [DE/DE]; Louveciennestr. 40764 Langenfeld (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER CROPSCIENCE AKTIENGESELLSCHAFT; Law and Patents, Patents and Licensing, 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärungen gemäß Regel 4.17:

- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)
- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, die Priorität einer früheren Anmeldung zu beanspruchen (Regel 4.17 Ziffer iii) für alle Bestimmungsstaaten

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING 4,6-DICHLORO-5-FLUOROPYRIMIDINE

- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON 4,6-DICHLOR-5-FLUORPYRIMIDIN
- (57) Abstract: The invention relates to a method for producing 4,6-dichloro-5-fluoropyrimidine.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von 4,6-Dichlor-5-fluor-pyrimidin.

10

15

20

25

30

# Verfahren zur Herstellung von 4,6-Dichlor-5-fluorpyrimidin

Die Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Herstellung von 4,6-Dichlor-5-fluorpyrimidin.

4,6-Dichlor-5-fluor-pyrimidin ist ein Zwischenprodukt, das beispielsweise für die Herstellung von Pflanzenschutzmitteln (vgl. EP-A-0 882 043) eingesetzt werden kann.

Ein Verfahren zur Herstellung von 4,6-Dichlor-5-fluor-pyrimidin ist bereits in EP-A-1 077 210 beschrieben.

In diesem Verfahren wird 4,6-Dihydroxy-5-fluor-pyrimidin oder dessen Alkalisalz mit Phosphoroxychlorid umgesetzt. Das dabei entstehende Reaktionsgemisch 1 wird mit Chlor in Gegenwart von Phosphortrichlorid umgesetzt. Aus dem dabei entstehenden Reaktionsgemisch wird das Produkt 4,6-Dihydroxy-5-fluor-pyrimidin von Phosphoroxychlorid abgetrennt. Nachteilig bei diesem Verfahren ist die Zurückführung von Phosphoroxychlorid durch eine aufwendige Destillation sowie die lange Reaktionsdauer.

Aus dem Stand der Technik sind Verfahren zur Chlorierung von Hydroxypyrimidinen bekannt. In diesen Verfahren werden unsubstituierte oder substituierte
Hydroxypyrimidine mit Chlor und Phosphortrichlorid oder Phosphoroxychlorid zu
den entsprechenden Chlor-substituierten Pyrimidinen umgesetzt (vgl. z.B.
DE-A1-196 42533, DE-A1-195 242 83).

Die Verwendung von Phosgen als Chlorierungsreagenz zur Herstellung von Chlorsubstituierten Pyrimidinen aus Hydroxy-substituierten Pyrimidinen ist dagegen außergewöhnlich. Ein Verfahren zur Herstellung von 4,6-Dichlorpyrimidin, das in 5-Stellung nicht substituiert ist, wird in WO 95/29166 beschrieben. Bei diesem Verfahren wird 4,6-Dihydroxypyrimidin mit Phosgen in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels umgesetzt.

5

Ein weiteres Verfahren zur Herstellung von unsubstituiertem 4,6-Dichlorpyrimidin wird in WO 02/00628 beschrieben. In diesem Verfahren wird 4,6-Dihydroxypyrimidin mit Phosgen in Gegenwart eines quartären Ammoniumsalzes oder quartären Phosphoniumsalzes als Katalysator mit Phosgen umgesetzt.

10

15

Aus WO 00/46212 ist ein Verfahren zur Herstellung von in 2-Stellung substituiertem 4-Chlorpyrimidin bekannt. Bei diesem Verfahren wird ein in 2-Stellung substituiertes 4-Hydroxypyrimidin mit Phosgen in Gegenwart eines Phosphans oder Phosphanoxids als Katalysator und gegebenenfalls eines Phasentransferkatalysators umgesetzt.

In diesen Verfahren werden als Ausgangsverbindungen entweder unsubstituierte oder in 2-Stellung substituierte Hydroxypyrimidine verwendet.

20

Nur in FR-A-1310810 wird ein Verfahren offenbart, welches die Chlorierung von in 5-Stellung durch Aryl- oder Alkyl-substituierten Hydroxypyrimidinen mit Phosgen ermöglicht. Beispielhaft wird die Umsetzung von 5-Phenyl-4,6-dihydroxypyrimidin in o-Dichlorbenzol als Lösungsmittel und Dimethylformamid als Katalysator zu 5-Phenyl-4,6-dichlorypyrimidin beschrieben. Nachteilig bei diesem Verfahren ist, dass Phosgen mit Dimethylformamid ein krebserregendes Zwischenprodukt bildet.

25

Es ist kein Verfahren bekannt, das die Chlorierung von in 5-Stellung Halogensubstituierten Hydroxypyrimidinen mit Phosgen erlaubt.

30

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es nun, ein Verfahren zur Herstellung von 4,6-Dichlor-5-fluor-pyrimidin bereitzustellen, das die Darstellung in großtech-

nischem Maßstab in besseren Ausbeuten, höherer Reinheit und kürzeren Reaktionszeiten ermöglicht. Insbesondere sollte ein Verfahren gefunden werden, bei dem eine aufwendige Destillation und die Rückführung bzw. Entsorgung von Phosphoroxychlorid vermieden werden.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, dass man das 5-Fluor-substituierte 4,6-Dichlorpyrimidin der Formel

$$\begin{array}{c|c} F & CI \\ \hline N & N \end{array} \hspace{1cm} (I)$$

erhält, wenn man

4,6- Dihydroxy-5-fluor-pyrimidin der Formel (II) oder dessen Alkalisalz

$$HO \longrightarrow V$$
  $N \longrightarrow N$   $N$   $N$ 

15

5

10

mit Phosgen in Gegenwart eines Lösungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators und gegebenenfalls in Gegenwart eines Phasentransferkatalysators umsetzt.

20

25

Die Umsetzung kann beispielsweise in Chlorbenzol, Nitrobenzol, Acetonitril oder Dichlorethan als Lösungsmittel durchgeführt werden.

Es ist besonders überraschend, dass bei Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens in Nitrobenzol als Lösungsmittels 4,6-Dichlor-5-fluor-pyrimidin auch

ohne Zusatz eines Katalysators bzw. Katalysators/Phasentransferkatalysators erhalten werden kann. In einer bevorzugten Variante wird daher die Umsetzung in Nitrobenzol als Lösungsmittel durchgeführt.

- In einer besonders bevorzugten Variante wird die Umsetzung in Gegenwart von Nitrobenzol als Lösungsmittel und in Gegenwart von 4-Dimethylaminopyridin (DMAP) als einzigem Katalysator durchgeführt.
- Ein deutlicher Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens liegt darin, dass 4,610 Dichlor-5-fluor-pyrimidin im Vergleich zu dem einzigen bekannten Herstellungsverfahren (vgl. EP-A-1 077 210) in wesentlich höheren Ausbeuten erhalten wird.
  - Ein weiterer Vorteil ist, dass der Anteil an Nebenprodukten sehr gering ist.
- 15 Bei der Produktisolierung ist es ein deutlicher Vorteil, dass bei der Durchführung des Verfahrens in Nitrobenzol als Lösungsmittel und 4-Dimethylaminopyridin (DMAP) als Katalysator das 4,6-Dichlor-5-fluor-pyrimidin als erste Komponente des Reaktionsgemisches abdestilliert werden kann und der Destillationssumpf aus Nitrobenzol, DMAP und gegebenenfalls vorhandenen Nebenkomponenten für eine weitere Umsetzung wiederverwendet werden kann.
  - 4,6-Dihydroxy-5-fluor-pyrimidin der Formel (II) ist bekannt und kann durch einfache Verfahren hergestellt werden (vgl. EP-A-1 079 210).
  - Alle anderen Ausgangsverbindungen sind gängige Handelsprodukte oder können durch einfache Verfahren aus diesen hergestellt werden.
    - Phosgen kann gasförmig oder in gelöster Form verwendet werden.
  - Als Verdünnungsmittel zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens kommen neben Nitrobenzol halogenierte Kohlenwasserstoffe wie beispielsweise Chlor-

benzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlormethan, Dichlorethan oder Trichlorethan; Nitrile, wie beispielsweise Acetonitril, Propionitril, n-Butyronitril, i-Butyronitril oder Benzonitril in Betracht. Bevorzugt werden Chlorbenzol, Nitrobenzol, Acetonitril oder Dichlorethan als Lösungsmittel verwendet. Besonders bevorzugt wird Nitrobenzol verwendet.

Als Katalysatoren des erfindungsgemäßen Verfahrens kommen Triarylphosphanoxide wie beispielsweise Triphenylphosphanoxid; Trialkylphosphanoxide wie beispielsweise Tri-n-octylphosphanoxid, Tri-n-butylphosphanoxid; Triarylphosphane wie beispielsweise Triphenylphosphan; Trialkyl-phosphane wie beispielsweise Tri-n-octylphosphan; substituierte Harnstoffe wie beispielsweise Tetrabutylharnstoff, Tetramethylharnstoff; N,N-Dimethylformamid; oder Amine wie beispielsweise 4-Dimethylaminopyridin (DMAP) oder Piperidin in Betracht. Bevorzugt wird DMAP verwendet.

15

5

10

Das erfindungsgemäße Verfahren wird gegebenenfalls in Gegenwart eines geeigneten Phasentransferkatalysators durchgeführt. Hierzu gehören Beispielhaft und vorzugsweise quartäre Ammonium- und Phosphoniumsalze, Kronenether, wie beispielsweise Dibenzo-18-krone-6, Guanidiniumsalze, wie beispielsweise Hexaalkylguanidiniumchlorid, sowie Polyethylenglykolderivate.

20

Beispiele bevorzugter quartärer Ammonium- und quartärer Phosphonium-Katalysatoren umfassen Verbindungen der Formel (III)

$$R_{4} = M_{-}^{\uparrow} R_{2} \qquad X_{2} \qquad (III),$$

25

in welcher

 $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$  und  $R_4$  unabhängig voneinander für verzweigtes oder lineares  $C_1$ - $C_{16}$ -Alkyl, für gegegenenfalls durch Nitro, Methyl, Ethyl, n- oder i-

25

30

Propyl, n-, i, s- oder t-Butyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethyl, Trifluormethyl, Allyl oder Propargyl substituiertes Benzyl, Capryl, Phenyl oder Trityl stehen,

- 5 M für P oder N steht, und
  - X<sub>2</sub> für Halogenid, Hydrogensulfat, Tetrafluoroborat, Trifluormethansulfonat, Acetat, Perchlorat, Dihydrogenphosphat, oder Nitrat steht.
- $C_1$ - $C_{16}$ -Alkyl ist im allgemeinen repräsentativ für gesättigte, geradkettige oder verzweigte  $C_1$ - $C_{16}$ -Kohlenwasserstoffketten, bevorzugt sind, falls nicht anders ange-10 geben, Kohlenwasserstoffketten mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-1,1-Dimethylbutyl, 15 4-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, Methylpentyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-2-Ethylbutyl, 1-Ethylbutyl, Dimethylbutyl, Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl.

Hierunter fallen beispielsweise Tetrabutylammoniumbromid, -chlorid, -hydrogensulfat oder -sulfat, Methyl-trioctylammoniumbromid oder -chlorid, -hydrogensulfat oder -sulfat oder 4-Dimethylamino-N-(2-ethyl-hexyl)pyridiniumbromid oder -chlorid, -hydrogensulfat oder -sulfat, quartäre Phosphoniumsalze, wie beispielsweise Tributyl-tetradecyl-phosphoniumbromid oder -chlorid, Tetraphenylphosphoniumbromid oder -chlorid.

Besonders bevorzugte Phasentransferkatalysatoren sind Tetrabutylammoniumchlorid, Tetramethylammoniumchlorid, Tetraoctylammoniumchlorid sowie Tricaprylmethylammoniumchlorid (ALIQUAT 336).

30

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens in einem größeren Bereich variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man in einem Temperaturbereich von 40°C bis Rückflusstemperatur der jeweiligen Mischung, vorzugsweise in einem Temperaturbereich von 60 bis 120°C.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck durchgeführt, insbesondere bei Drücken von 1 bis 4 bar, bevorzugt bei Drücken von Normaldruck bis 3 bar.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I) setzt man pro Mol der Verbindung der Formel (II) im allgemeinen 2 bis 20 Mol, vorzugsweise 2 bis 10 Mol, besonders bevorzugt 2 bis 6 Mol Phosgen ein.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Herstellung der Verbindung der Formel (I) setzt man pro Mol der Verbindung der Formel (II) im allgemeinen 0 bis 30 Mol-%, vorzugsweise 0 bis 10 Mol-%, besonders bevorzugt 0 bis 5 Mol-% des Katalysators ein.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Herstellung der Verbindung der Formel (I) setzt man pro Mol der Verbindung der Formel (II) im allgemeinen 0-30 Mol-%, vorzugsweise 0-10 Mol-%, besonders bevorzugt 0-5 Mol-% des Phasentransferkatalysators ein.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens geht man im Allgemeinen wie folgt vor:

Die Verbindung der Formel (II) wird in einem Lösungsmittel, gegebenenfalls mit einem Katalysator vorgelegt. Es wird Phosgen eingeleitet oder gegebenenfalls in flüssiger Form zugesetzt und die Reaktionsmischung zwischen einer und 24 Stunden erhitzt. Anschließend erfolgt eine destillative Aufarbeitung.

10

Das erfindungsgemäße Verfahren wird zur Herstellung von 4,6-Dichlor-5-fluorpyrimidin (I) verwendet, das ein wichtiges Zwischenprodukt für die Herstellung von
Schädlingsbekämpfungsmitteln ist. Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren kann
man 4,6-Dichlor-5-fluor-pyrimidin mit konstant hohen Reinheiten und sehr guten
Ausbeuten erhalten. Das neue Verfahren erleichtert daher die Herstellung von
bekannten und neuen Schädlingsbekämpfungsmitteln.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung. Die Erfindung ist jedoch nicht auf die Beispiele limitiert.

#### **Beispiele**

#### Beispiele 1 bis 38

# 5 <u>Allgemeine Vorschrift 1 für die Herstellung von 4,6-Dichlor-5-fluorpyrimidin</u> <a href="mailto:aus 4,6-Dihydroxy-5-fluorpyrimidin">aus 4,6-Dihydroxy-5-fluorpyrimidin</a>

HO OH CI CI , Lösungsmittel, 
$$\Delta$$
 CI CI N N N ggf. Katalysator, ggf. Phasentransfer-Katalysator

In einem Dreihalskolben mit Rührer, Innenthermometer sowie einem auf -30°C gekühlten Rückflusskühler mit aufgesetzter Gasableitungskappe und Anschluss an einen Waschturm werden 1.30 g (10 mmol) 4,6-Dihydroxy-5-fluorpyrimidin vorgelegt und gegebenenfalls (ggf.) mit Katalysator versetzt (Art und Äquivalente: siehe Tabelle). Nach Zugabe von 40 g einer 15 %igen Lösung von Phosgen in einem Lösungsmittel (= 6 eq. Phosgen, Lösungsmittel: siehe Tabelle) wird der Ansatz bei einer Badtemperatur von 95°C (Chlorbenzol, Nitrobenzol) bzw. 75°C (Acetonitril) erhitzt und für 20 Stunden unter Phosgenrückfluss gerührt. Die Ausbeute wird durch Auswaage und Gehaltsbestimmungen der Reaktionsmischung gegen Standard (Reinsubstanz, GC/MS silyliert) ermittelt.

10

15

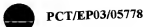


## Tabelle 1:

Bei-	Lösungsmittel Katalysator 1		Tana June 1	Ausbeute
piel		(eq)	(eq)	d.Th.[%]
1			1	1
2	Chlorbenzol	Triphenylphosphanoxid	. /	82
2		(0,1)		
3	Chlorbenzol	Triphenylphosphanoxid	(n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> ) <sub>4</sub> NCl	88
_		(0,1)	(0,1)	
4	Chlorbenzol	Triphenylphosphanoxid	(n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> ) <sub>4</sub> NCl	89
·		(0,1)	(0,1)	
5	Chlorbenzol	Triphenylphosphanoxid	(CH <sub>3</sub> ) <sub>4</sub> NCl	78
		(0,1)	(0,1)	\
6	Chlorbenzol	Triphenylphosphanoxid	Aliquat 336	88
		(0,1)	(0,1)	
7	Chlorbenzol	Triphenylphosphanoxid	Aliquat 175	76
		(0,1)	(0,1)	
8	Chlorbenzol	Triphenylphosphanoxid	4-	72
		(0,1)	Dimethylaminopyridin	1
			. (0,1)	
9	Chlorbenzol	1 .	4-	. 74
			Dimethylaminopyridi	n
		·	(0,1)	
10	) Chlorbenzol	1	Tetrabutylharnstoff	84
'		~	(0,1)	
1	1 Chlorbenzol	Tributylphosphanoxid	1 /	86
^		(0,1)		

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Bei-	Lösungsmittel	Katalysator 1	Teatury 20002	Ausbeute
spiel		(eq)	(eq)	d.Th.[%]
12	Chlorbenzol	Trioctylphosphanoxid	/	88
		(0,1)		
13	Chlorbenzol	Trioctylphosphanoxid	Aliquat 336	81
		(0,1)	(0,1)	
14	Chlorbenzol	Triphenylphosphån	(n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> ) <sub>4</sub> NCl	87
.		(0,1)	(0,1)	
15	Chlorbenzol	1	N,N-Dibutylformamid	62
1.5	· ·		(0,1)	
16	Chlorbenzol	Triphenylphosphanoxid	Tetra-n-butylharnstoff	91
10	Cinicio	(0,1)	(0,1)	
17	Chlorbenzol	1 .	Harnstoff	43
1'	Cinorecasi		(0,1)	
18	Chlorbenzol	1	Tetra-n-methylharnstof	ff 72
10	Cincipoliza		(0,1)	
19	) Chlorbenzol	/	Tetra-n-butylharnstof	f 75
13	Cinordenia		(0,1)	
20	0 Chlorbenzol	1	1,3-	52
2'	0 Cinorocizse-		Dimethylimidazolin	- · \
			2-on (0,1)	
1-3	1 Chlorbenzol	1	N-Methylpyrrolidor	22
	.i Cinordella	· ·	(0,1)	
	22 Chlorbenzo	Tri-n-	Tetra-n-butylharnsto	ff 90
	Cinorotazon	octylphosphanoxid	(0,1)	
	-	(0,1)		
	23 Nitrobenzo	1 /	7	66
	. 141110001120			



## Tabelle 1 (Fortsetzung)

	Lösungsmittel	Katalysator 1	Katalysator 2	Ausbeute
Bei-	Losuigsimuci	(eq)	(eq)	d.Th.[%]
piel			4-	93
24	Nitrobenzol	/	Dimethylaminopyridin	
			(0,1)	
	Nitrobenzol		4-	94
25	Minopenzor		Dimethylaminopyridin	
			(0,05)	
26	Nitrobenzol		4-	94
26	MINOCHZOI	•	Dimethylaminopyridin	
	·		(0,025)	
07	Nitrobenzol		4-	81
27	Nitrobelizor	· · ·	Dimethylaminopyridin	
			(0,01)	\.\.
28	Nitrobenzol .	Triphenylphosphanoxid	(n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> ) <sub>4</sub> NCl	87
20	TATEGOOREON	(0,1)	(0,1)	
29	Nitrobenzol	Tri-n-	1	88
29	, INTUODONEO	butylphosphanoxid		
		(0,1)		
30	Nitrobenzol	Tri-n-	1 .	90
1.30	, Triansezzze	octylphosphanoxid	•	
		(0,1)	·	
3:	1 Nitrobenzol	Triphenylphosphanoxi	d /	88
	Nidocomes	(0,1)		
3	2 Nitrobenzol	Tri-n-	Tetramethylharnsto	ff 84
د ا	Z IVIII OUGIZIOI	octylphosphanoxid	(0,1)	
		(0,1)		
-	3 Nitrobenzol	-1	Pyridin (0,1)	79

#### Tabelle 1 (Fortsetzung)

Bei-	Lösungsmittel	Katalysator 1	Katalysator 2	Ausbeute
spiel	Losungsimeter	(eq)	(eq)	d.Th.[%]
34	Nitrobenzol	1	Imidazol	83
	NILLOCHZOI		(0,1)	
35	Acetonitril	Triphenylphosphanoxid	(n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> ) <sub>4</sub> NCl	72
33	71001012	(0,1)	(0,1)	
36	Acetonitril	Triphenylphosphanoxid	4-	79
	,	(0,1)	Dimethylaminopyridin	
			(0,1)	
37	Acetonitril	1	Tetra-n-butylharnstoff	55
"			(0,1)	
38	Acetonitril .	1	Teramethylharnstoff	53
		·	(0,1)	

# Allgemeine Vorschrift 2 für die Herstellung von 4,6-Dichlor-5-fluorpyrimidin aus 4,6-Dihydroxy-5-fluorpyrimidin

5

10

In einem Dreihalskolben mit Rührer, Innenthermometer sowie einem auf -30°C gekühlten Rückflusskühler mit aufgesetzter Gasableitungskappe und Anschluss an einen Waschturm werden 6.5 g (50 mmol) 4,6-Dihydroxy-5-fluorpyrimidin vorgelegt und mit Katalysator versetzt (Art und Äquivalente: siehe Tabelle). Nach Zugabe von 175 ml 1,2-Dichlorethan werden 4 eq. Phosgen bei ca. 70 - 80°C eingeleitet und für 6 Stunden unter Phosgenrückfluss und anschließend für ca. 14 Stunden ohne Phosgenrückfluss (Kühler abgeschaltet) gerührt. Die Ausbeute wird durch Auswaage

und Gehaltsbestimmungen der Reaktionsmischung gegen Standard (Reinsubstanz, GC/MS silyliert) ermittelt.

#### Tabelle 2:

5

Bei-	Lösungsmittel	Katalysator 1	Katalysator 2	Ausbeute
spiel	Losungsmitter	(eq)	(eq)	d.Th.[%]
39	1.2 Dichlorethan	Triphenylphosphanoxid	. /	65
39	1,2-1)1011010111111	(0,1)		
40	1 2-Dichlorethan	Triphenylphosphanoxid	Aliquat 336	80
70	1,2-Diomore	(0,1)	(0,1)	
41	1.2-Dichlorethan	Triphenylphosphanoxid	Tetraphenylphospho-	83
••	,	(0,1)	niumchlorid (0,1)	
42	1,2-Dichlorethan	Triphenylphosphanoxid	(CH <sub>3</sub> ) <sub>4</sub> NCl	77
		(0,1)	(0,1)	
43	1,2-Dichlorethan	Triphenylphosphanoxid	(n-C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> ) <sub>4</sub> NCl	80
		(0,1)	(0,1)	
44	1,2-Dichlorethan	Triphenylphosphanoxid	Aliquat 175	77
		(0,1)	(0,1)	
45	1,2-Dichlorethan	4-	1	81
		Dimethylaminopyridin		
		0,1		
46	1,2-Dichlorethan	1 /	Tetrabutylharnstoff	44
			(0,1)	

10

15

# Beispiel 47 für die Herstellung von 4,6-Dichlor-5-fluorpyrimidin aus 4,6-Dihydroxy-5-fluorpyrimidin

In einem Dreihalskolben mit Rührer, Innenthermometer sowie einem auf -30°C gekühlten Rückflusskühler mit aufgesetzter Gasableitungskappe und Anschluss an einen Waschturm werden 26 g (200 mmol) 4,6-Dihydroxy-5-fluorpyrimidin in 234 g Nitrobenzol vorgelegt und mit 2.4 g 4-Dimethylaminopyridin als Katalysator versetzt. Anschließend werden über 3 Stunden 5 eq. Phosgen bei ca. 85 - 70°C eingeleitet und für 19 Stunden bei 70°C unter Phosgenrückfluss gerührt. Vor der Aufarbeitung wird überschüssiges Phosgen bei abgeschaltetem Kühler weitestgehend abgeleitet (Waschturm). Das Produkt wird durch Destillation unter vermindertem Druck erhalten. Die Ausbeute wird durch Auswaage und Gehaltsbestimmungen des Destillats gegen Standard (Reinsubstanz, GC/MS silyliert) ermittelt und beträgt 91 % d. Th..

#### Patentansprüche

Verfahren zur Herstellung der Verbindung der Formel 1.

5

dadurch gekennzeichnet, dass man

4,6- Dihydroxy-5-fluor-pyrimidin der Formel (II) oder dessen Alkalisalz

10

15

mit Phosgen in Gegenwart eines Lösungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators und gegebenenfalls in Gegenwart eines Phasentransferkatalysators umsetzt.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Lösungsmittel 2. Nitrobenzol verwendet wird.

20

- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass man als 3. Katalysator 4-Dimethylaminopyridin verwendet.
- 4.

Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Verfahren ohne Katalysator und ohne Phasentransferkatalysator durchgeführt wird.

25

- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Verfahren mit 4-Dimethylaminopyridin als Katalysator unter Verzicht auf einen Phasentransferkatalysator durchgeführt wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Verfahren bei Temperaturen von 40°C bis Rückflusstemperatur der jeweiligen Mischung durchgeführt wird.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass zur Herstellung der Verbindung der Formel (I) pro Mol der Verbindung der Formel (II) 2 bis 20 Mol Phosgen eingesetzt werden.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass zur Herstellung der Verbindung der Formel (I) pro Mol der Verbindung der Formel (II) 0 bis 30 mol-%, des Katalysators verwendet werden.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

internation Application No (05778 PCT/EP

			0=01	JEJECT	BAAT	rte o
A (C) /	<b>ASSIFIC</b>	ATION	Ur Si	ノロリニしょ	MIN	
4. 00	~		200	/000		
TPC	7	CHAI	いつては	7030		
IPI.	,	UU/ 1	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	/030		

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and iPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

CHEM ABS Data, EPO-Internal, PAJ, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

itegory °	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
	EP 1 077 210 A (BAYER AG) 21 February 2001 (2001-02-21) cited in the application column 1, line 3 - line 5 Spalte 1, Formel (I) Spalte 2, Formel (III) column 2, line 54 -column 3, li example 5 claims 1,4-6	ine 4	1-8
*A* docu cor *E* earli fillr *L* docu wh cit: *O* docu otil	urther documents are listed in the continuation of box C.  I categories of cited documents:  I ment defining the general state of the art which is not necessary to be of particular relevance and the international relevance are document but published on or after the international registry date of the international registry of the international registry of the international referring to an oral disclosure, use, exhibition or the remains at the published prior to the international filing date but the actual completion of the international search	Patent family members are listed or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the decannot be considered to involve an indocument of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art.  "&" document member of the same patent patent of mailing of the international such as the consideration of the same patent patent of the same patent of the same patent paten	emational filing date the application but eory underlying the claimed invention t be considered to ocument is taken alone claimed invention nventive step when the ore other such docu- ous to a person skilled t family
	15 October 2003	24/10/2003  Authorized officer	
Name :	and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswljk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Hoepfner, W .	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 05778

	INTERNATIONAL SEARCH REFORM	PCT/EP	05778	
	RELEVANT			
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
tegory °	Citation of document, with indication, who appropriate the citation of document, with indication, who appropriate the citation of document, with indication, which is a propriate to the citation of document, with indication, which is a propriate to the citation of document, with indication, which is a propriate to the citation of document, with indication, which is a propriate to the citation of document, with indication, which is a propriate to the citation of the citation			
	WO 95 29166 A (BOWDEN MARTIN CHARLES; ZENECA LTD (GB); BROWN STEPHEN MARTIN (GB);) 2 November 1995 (1995-11-02) cited in the application page 1, line 3 - line 14 page 1, line 22 page 2, line 6 - line 10 page 2, line 12,13 page 2, line 30,31 example 5		1-8	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No PCT/EP 05778

				į <sup>1</sup>	PUI/EF	05770
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP 1077210	A	21-02-2001	DE BR CN EP JP US	19948933 0003698 1285349 1077210 2001072667 6255486	A D A D A2 7 A	22-02-2001 27-03-2001 28-02-2001 21-02-2001 21-03-2001 03-07-2001
WO 9529166	A	02-11-1995	AT BR CA CZ DE DK EP WO HU JP PL RU SK US	11314 951226 31703 11749 215624	1 A 2 A1 2 A1 6 A3 5 D1 8 A1 7 A1 13 A 14 A1 15 A1 15 A1 16 A2 17 A1 18	15-05-2003 12-08-1997 02-11-1995 02-04-1997 15-01-1997 18-06-2003 21-07-2003 08-01-2003 12-02-1997 02-11-1995 28-02-1997 24-09-1998 09-12-1997 03-03-1997 29-03-2002 20-09-2000 07-05-1997 01-05-2000 12-05-1998

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

es Aktenzelchen 05778 PCT/EP

	COLUMN DEC	ANMELDUNGSGEGENSTANDES
A KIZ	かららいしてにおいかい ひこう	MAMERDONGOGEOGING
2, 1,	7 0070239	/^2^
TOV	/ (:0707.59	/ U.SU

Nach der Internationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der iPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfsloff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

CHEM ABS Data, EPO-Internal, PAJ, WPI Data

	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
ategorie°	EP 1 077 210 A (BAYER AG) 21. Februar 2001 (2001-02-21) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 3 - Zeile 5 Spalte 1, Formel (I) Spalte 2, Formel (III) Spalte 2, Zeile 54 - Spalte 3, Zeile 4 Beispiel 5 Ansprüche 1,4-6	1-8

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feid C zu	X Siehe Anhang Patentramille
entnehmen	'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum
a Decorder Katedonen voll aligegebellett verottertitionen get	oder dem Promasdation geodern pur zum Verständnis des der
"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Lechnik denniert, sher nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der im zugrundeliegenden
'E' alteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	The one angegeben ist  "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf
"L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

reformmentation were georgischen einem Frontagenspruch zwerteiltett er scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung beiegt werden «y» soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgerunn)

O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
'P' Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschtusses der Internationalen Recherche

15. Oktober 2003

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016

Absendedaturn des internationalen Recherchenberichts

24/10/2003

Bevolirnächtigter Bediensteter

Hoepfner, W

# INTERNATIONALER PECHERCHENBERICHT

Internation as Aktenzeichen
PCT/EF 05778

Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden:  WO 95 29166 A (BOWDEN MARTIN CHARLES; ZENECA LTD (GB); BROWN STEPHEN MARTIN (GB);) 2. November 1995 (1995–11–02) in der Anmeldung erwähnt Seite 1, Zeile 3 – Zeile 14 Seite 1, Zeile 22 Seite 2, Zeile 6 – Zeile 10 Seite 2, Zeile 12,13 Seite 2, Zeile 30,31 Beispiel 5	Telle Betr. Anspruch Nr.  1-8
WO 95 29166 A (BOWDEN MARTIN CHARLES; ZENECA LTD (GB); BROWN STEPHEN MARTIN (GB);) 2. November 1995 (1995-11-02) in der Anmeldung erwähnt Seite 1, Zeile 3 - Zeile 14 Seite 2, Zeile 6 - Zeile 10 Seite 2, Zeile 12,13 Seite 2, Zeile 30,31	
WO 95 29166 A (BOWDEN MARTIN CHARLES; ZENECA LTD (GB); BROWN STEPHEN MARTIN (GB);) 2. November 1995 (1995-11-02) in der Anmeldung erwähnt Seite 1, Zeile 3 - Zeile 14 Seite 1, Zeile 22 Seite 2, Zeile 6 - Zeile 10 Seite 2, Zeile 12,13 Seite 2, Zeile 30,31	

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

1	Internation s Aktenzeichen
	PCT/ER /05778
_	2 torrida

				PC1/EH	05//8
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Т	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 1077210	A	21-02-2001	DE BR CN EP JP US	19948933 A1 0003698 A 1285349 A 1077210 A2 2001072667 A 6255486 B1	22-02-2001 27-03-2001 28-02-2001 21-02-2001 21-03-2001 03-07-2001
WO 9529166	A	02-11-1995	AT BR CN CZ DE DK EP WHUL JPL ORK TW US	240301 T 9507481 A 2182522 A1 1146766 A 9603126 A3 69530765 D1 757678 T3 1273574 A1 0757678 A1 9529166 A1 74713 A2 113143 A 9512263 T 317019 A1 117450 B1 2156240 C2 137196 A3 388759 B 5750694 A	15-05-2003 12-08-1997 02-11-1995 02-04-1997 15-01-1997 18-06-2003 21-07-2003 08-01-2003 12-02-1997 02-11-1995 28-02-1997 24-09-1998 09-12-1997 03-03-1997 29-03-2002 20-09-2000 07-05-1997 01-05-2000 12-05-1998